

Ovaj je dokument samo dokumentacijska pomoć za čiji sadržaj institucije ne preuzimaju odgovornost.

► **B**                                    **DIREKTIVA 2002/46/EZ EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA**  
**od 10. lipnja 2002.**  
**o usklađivanju zakona država članica u odnosu na dodatke prehrani**  
**(Tekst značajan za EGP)**  
(SL L 183, 12.7.2002., str. 51)

Koju je izmijenila:

		Službeni list		
		br.	stranica	datum
► <b><u>M1</u></b>	Direktiva Komisije 2006/37/EZ od 30. ožujka 2006.	L 94	32	1.4.2006
► <b><u>M2</u></b>	Uredba (EZ) br. 1137/2008 Europskog parlamenta i Vijeća od 22. listopada 2008.	L 311	1	21.11.2008
► <b><u>M3</u></b>	Uredba Komisije (EZ) br. 1170/2009 od 30. studenoga 2009.	L 314	36	1.12.2009
► <b><u>M4</u></b>	Uredba Komisije (EU) br. 1161/2011 od 14. studenoga 2011.	L 296	29	15.11.2011
► <b><u>M5</u></b>	Uredba Komisije (EU) br. 119/2014 od 7. veljače 2014.	L 39	44	8.2.2014
► <b><u>M6</u></b>	Uredba Komisije (EU) 2015/414 od 12. ožujka 2015.	L 68	26	13.3.2015



**DIREKTIVA 2002/46/EZ EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA**

**od 10. lipnja 2002.**

**o usklađivanju zakona država članica u odnosu na dodatke prehrani**

**(Tekst značajan za EGP)**

EUROPSKI PARLAMENT I VIJEĆE EUROPSKE UNIJE,

uzimajući u obzir Ugovor o osnivanju Europske zajednice, a posebno njezin članak 95.,

uzimajući u obzir prijedlog Komisije <sup>(1)</sup>,

uzimajući u obzir mišljenje Gospodarskog i socijalnog odbora <sup>(2)</sup>,

djelujući u skladu s postupkom utvrđenim u članku 251. Ugovora <sup>(3)</sup>,

budući da:

- (1) Povećan je broj proizvoda koji su u Zajednici stavljeni na tržište kao hrana koja sadrži koncentrirane izvore hranjivih tvari te su prezentirani kao nadopuna unosa tih hranjivih tvari iz uobičajene prehrane.
- (2) Ovi proizvodi regulirani su u državama članicama različitim nacionalnim pravilima koja mogu priječiti njihovo slobodno kretanje, stvoriti nejednake uvjete tržišnog natjecanja, te tako imati izravan utjecaj na funkcioniranje unutarnjeg tržišta. Stoga je nužno usvojiti pravila Zajednice o tim proizvodima stavljenim na tržište kao hrana.
- (3) Odgovarajuća i raznolika prehrana mogla bi, u normalnim okolnostima, osigurati sve potrebne hranjive tvari za normalan razvoj i održavanje zdravog života u količinama koje zadovoljavaju one koje su utvrđene i preporučene općenito prihvatljivim znanstvenim podacima. Međutim, istraživanja pokazuju da ova idealna situacija nije postignuta za sve hranjive tvari i nisu ga postigle sve skupine stanovništva diljem Zajednice.
- (4) Zbog svojih posebnih životnih stilova ili zbog drugih razloga, potrošači mogu izabrati dopunu unosa nekih hranjivih tvari putem dodataka prehrani.
- (5) Kako bi se osigurala visoka razina zaštite potrošača te im se olakšao izbor, proizvodi koji će biti postavljeni na tržište moraju biti sigurni i nositi na sebi odgovarajuću i prikladnu etiketu.

<sup>(1)</sup> SL C 311 E, 31.10.2000., str. 207. i SL C 180 E, 26.6.2001., str. 248.

<sup>(2)</sup> SL C 14, 16.1.2001., str. 42.

<sup>(3)</sup> Mišljenje Europskog parlamenta od 14. veljače 2001. (SL C 276., 1.10.2001., str. 126.), Zajedničko stajalište Vijeća od 3. prosinca 2001. (SL C 90 E, 16.4.2002., str. 1.) i Odluka Europskog parlamenta od 13. ožujka 2002. Odluka Vijeća od 30. svibnja 2002.

**▼B**

- (6) Širok je raspon hranjivih tvari i ostalih sastojaka koji bi mogli biti prisutni u dodacima prehrani, uključujući i vitamine, minerale, aminokiseline, osnovne masne kiseline, vlakna te razne biljke i biljne ekstrakte.
- (7) U prvoj fazi ova Direktiva treba utvrditi posebna pravila za vitamine i minerale koji se koriste kao sastojci dodataka prehrani. Dodaci prehrani koji sadrže vitamine ili minerale, kao i ostale sastojke, također trebaju biti u skladu s posebnim pravilima o vitaminima i mineralima utvrđenim u ovoj Direktivi.
- (8) Posebna pravila u vezi s hranjivim tvarima, uz iznimku vitamina i minerala, ili u vezi s ostalim tvarima s prehrambenim ili fiziološkim učinkom koje se koriste kao sastojci dodataka prehrani, treba utvrditi u kasnijoj fazi, pod uvjetom da odgovarajući i prikladni znanstveni podaci o njima budu na raspolaganju. Dok takva posebna pravila Zajednice ne budu usvojena i ne dovodeći u pitanje odredbe Ugovora, mogu se primjenjivati nacionalna pravila u vezi s hranjivim tvarima i ostalim tvarima s prehrambenim ili fiziološkim učinkom koje se koriste kao sastojci dodataka prehrani, a za koje nisu usvojena posebna pravila Zajednice.
- (9) Samo vitaminima i mineralima koji se inače nalaze u prehrani i tako konzumiraju treba omogućiti da budu prisutni u dodacima prehrani, iako to ne znači da je njihova prisutnost nužna. Treba izbjeći polemike koje bi mogle nastati u pogledu identiteta tih hranjivih tvari. Prikladno je stoga izraditi pozitivan popis tih vitamina i minerala.
- (10) Širok je raspon vitaminskih pripravaka i mineralnih tvari koji se upotrebljavaju u proizvodnji dodataka prehrani trenutno dostupnih na tržištu u nekim državama članicama koje nije ocijenio Znanstveni odbor za prehranu i, slijedom toga, oni nisu uključeni na pozitivne popise. Njih treba dostaviti Europskoj agenciji za sigurnost hrane na žurnu ocjenu, čim zainteresirane stranke dostave prikladnu dokumentaciju.
- (11) Kemijske tvari koje se koriste kao izvori vitamina i minerala u proizvodnji dodataka prehrani trebale bi biti sigurne i raspoložive za korištenje. Iz tog razloga treba izraditi i pozitivan popis ovih tvari. Kao što je odobrio Znanstveni odbor za prehranu, na temelju navedenih kriterija, takve tvari za upotrebu u proizvodnji hrane namijenjene dojenčadi i maloj djeci i ostala hrana za posebne prehrambene upotrebe, također se mogu koristiti u proizvodnji dodataka prehrani.
- (12) Kako bi se držao korak sa znanstvenim i tehnološkim razvojem događaja, važno je odmah, kad je to potrebno, revidirati popise. Takve revizije bile bi provedbene mjere tehničke naravi i njihovo usvajanje treba povjeriti Komisiji kako bi se postupak pojednostavio i ubrzao.

**▼B**

- (13) Pretjeran unos vitamina i minerala može dovesti do štetnog učinka, što zahtijeva postavljanje najviših razina sigurnosti za njih u dodacima prehrani, prema potrebi. Te razine moraju osigurati da će normalna upotreba proizvoda, po uputama korištenja koje je naveo proizvođač, biti sigurna za potrošača.
- (14) Nakon što se odrede najveće dopuštene količine, treba uzeti u obzir najveće dopuštene količine vitamina i minerala, kako su ustanovljene procjenom znanstvenog rizika temeljene na opće prihvatljivim znanstvenim podacima te uzeti u obzir unose tih hranjivih tvari iz uobičajene prehrane. Pri postavljanju najvećih količina treba obratiti dužnu pažnju na referentne količine unosa.
- (15) Dodatke prehrani potrošači kupuju za dopunjavanje unosa iz prehrane. Kako bi se osiguralo postizanje tog cilja, vitamini i minerali označeni na etiketi dodataka prehrani trebaju biti prisutni u proizvodu u znatnoj količini.
- (16) Usvajanje posebnih vrijednosti za najmanje i najveće dopuštene količine razine vitamina i minerala prisutnih u dodacima prehrani, na temelju kriterija određenih u ovoj Direktivi i prikladnih znanstvenih savjeta, bilo bi provedbena mjera te treba biti povjereno Komisiji.
- (17) Opće odredbe za označivanje i definicije sadržane su u Direktivi 2000/13/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 20. ožujka 2000. o usklađivanju zakonodavstava država članica o označivanju, prezentiranju i oglašavanju hrane<sup>(1)</sup>, te ih ne treba ponavljati. Ovu Direktivu stoga treba ograničiti na nužne dodatne odredbe.
- (18) Direktiva Vijeća 90/496/EEZ od 24. rujna 1990. o označivanju hranjive vrijednosti hrane<sup>(2)</sup> ne vrijede za dodatke prehrani. Informacije u vezi s hranjivim sadržajem u dodacima prehrani bitne su da omoguće potrošaču koji ih kupuje dobar izbor te pravilnu i sigurnu upotrebu. S obzirom na narav tih proizvoda, takve informacije trebaju biti obvezne i ograničene na stvarno prisutne hranjive tvari.
- (19) S obzirom na posebnu narav dodataka prehrani, dodatna sredstva, uz ona obično raspoloživa nadzornim tijelima, trebaju biti na raspolaganju kako bi se olakšalo učinkovito nadziranje proizvoda.
- (20) Mjere nužne za provedbu ove Direktive potrebno je usvojiti u skladu s Odlukom Vijeća 1999/468/EZ od 28. lipnja 1999. o utvrđivanju postupaka za izvršavanje provedbenih ovlasti dodijeljenih Komisiji<sup>(3)</sup>,

DONIJELI SU OVU DIREKTIVU:

<sup>(1)</sup> SL L 109, 6.5.2000., str. 29.

<sup>(2)</sup> SL L 276, 6.10.1990., str. 40.

<sup>(3)</sup> SL L 184, 17.7.1999., str. 23.

**▼B***Članak 1.*

1. Ova Direktiva odnosi se na dodatke prehrani koje se stavljaju na tržište kao hrana te su prisutni kao takvi. Ovi proizvodi dostavljaju se konačnom potrošaču samo u prepakiranom obliku.
2. Ova Direktiva ne primjenjuje se na lijekove kako su definirani Direktivom 2001/83/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 6. studenoga 2001. o kodeksu Zajednice o lijekovima za ljudsku uporabu <sup>(1)</sup>.

*Članak 2.*

U smislu ove Direktive:

- (a) „dodaci prehrani” znači hrana čija je svrha dopuniti uobičajenu prehranu, a koja predstavlja koncentrirane izvore hranjivih tvari ili druge tvari prehranbenog ili fiziološkog učinka, pojedinačne ili u kombinaciji, na tržištu u doziranom obliku, to jest oblicima kao što su kapsule, pastile, tablete, pilule i slično, vrećice praha, ampule tekućine, bočice na kapaljku, te ostali slični oblici tekućine i praha namijenjeni za uzimanje u odmjerenim malim količinama.
- (b) „hranjive tvari” znači slijedeće tvari:
  - i. vitamini;
  - ii. minerali.

*Članak 3.*

Države članice moraju osigurati da dodaci prehrani smiju biti na tržištu unutar Zajednice samo ako udovoljavaju pravilima utvrđenim u ovoj Direktivi.

*Članak 4.*

1. Samo vitamini i minerali navedeni u Prilogu I., u oblicima navedenim u Prilogu II., smiju biti korišteni za proizvodnju dodataka prehrani, prema uvjetima stavka 6.

**▼M2**

2. Komisija donosi kriterije čistoće za tvari navedene u Prilogu II. ovoj Direktivi, osim kada se takvi kriteriji primjenjuju sukladno stavku 3. Te se mjere, namijenjene izmjenama elemenata ove Direktive koji nisu ključni njezinom dopunom, donose u skladu s regulatornim postupkom s kontrolom predviđenim u članku 13. stavku 3.

**▼B**

3. Za tvari navedene u Prilogu II. primjenjuju se kriteriji čistoće određeni zakonodavstvom Zajednice za upotrebu u proizvodnji hrane u svrhe različite od onih obuhvaćenih ovom Direktivom.

4. Za tvari navedene u Prilogu II., za koje kriteriji čistoće nisu određeni zakonodavstvom Zajednice, te do usvajanja takvih specifikacija, primjenjuju se opće prihvaćeni kriteriji čistoće koje preporučuju međunarodna tijela, a nacionalna pravila koja određuju strože kriterije čistoće mogu se održavati.

<sup>(1)</sup> SL L 311, 28.11.2001., str. 67.

▼ M2

5. Promjene u popisima predviđenima u stavku 1., namijenjene izmjenama elemenata ove Direktive koji nisu ključni, donose se u skladu s regulatornim postupkom s kontrolom predviđenim u članku 13. stavku 3. Na temelju žurnosti, Komisija, radi uklanjanja vitamina ili minerala s popisa navedenog u stavku 1. ovog članka, može koristiti hitni postupak naveden u članku 13. stavku 4.

▼ B

6. Odstupajući od odredaba stavka 1. i do 31. prosinca 2009., države članice mogu na svom državnom području dopustiti upotrebu vitamina i minerala koji nisu navedeni u Prilogu I. ili u oblicima koji nisu navedeni u Prilogu II., pod uvjetom da:

- (a) se navedena tvar koristi u jednom ili više dodataka prehrani stavljenih na tržište u Zajednici na dan stupanja na snagu ove Direktive;
- (b) Europska agencija za sigurnost hrane nije dostavila nepovoljno mišljenje u odnosu na upotrebu te tvari, ili njenu uporabu u tom obliku, u proizvodnji dodataka prehrani, na temelju dosjea koji podržava upotrebu navedene tvari, a koji država članica mora dostaviti Komisiji najkasnije 12. srpnja 2005.

7. Neovisno o stavku 6., države članice mogu, u skladu s pravilima Ugovora, nastaviti primjenjivati postojeća nacionalna ograničenja ili zabrane trgovine dodacima prehrani koji sadrže vitamine i minerale koji nisu uključeni na popis u Prilogu I. ili u oblicima koji nisu navedeni u Prilogu II.

8. Najkasnije 12. srpnja 2007., Komisija podnosi Europskom parlamentu i Vijeću izvještaj o uputnosti uvođenja određenih mjera, prema potrebi uključujući pozitivne popise, o kategorijama hranjivih tvari ili o tvarima s prehrambenim ili fiziološkim učinkom uz iznimku onih navedenih u stavku 1., praćen svim prijedlozima za izmjenu ove Direktive koje Komisija smatra nužnima.

#### *Članak 5.*

1. Utvrđuju se najveće količine vitamina i minerala prisutnih u dodacima prehrani za dnevni udio potrošnje po preporuci proizvođača, uzimajući u obzir sljedeće:

- (a) najveće dopuštene količine vitamina i minerala ustanovljene znanstvenom procjenom rizika na temelju opće prihvaćenih znanstvenih podataka, uzimajući u obzir, prema potrebi, promjenjive stupnjeve osjetljivosti različitih grupa potrošača;
- (b) unos vitamina i minerala iz drugih izvora ishrane.

2. Kad se utvrde najveće količine navedene u stavku 1., potrebno je posvetiti dužnu pažnju referentnim unosima vitamina i minerala za stanovništvo.

3. Kako bi se osigurala prisutnost značajne količine vitamina i minerala u dodacima prehrani, utvrđuju se, prema potrebi, minimalne količine za dnevni udio potrošnje po preporuci proizvođača.

**▼M2**

4. Komisija donosi maksimalne i minimalne iznose za vitamine i minerale navedene u stavku 1, 2. i 3. Te se mjere, namijenjene izmjenama elemenata ove Direktive koji nisu ključni njezinom dopunom, donose u skladu s regulatornim postupkom s kontrolom predviđenim u članku 13. stavku 3.

**▼B***Članak 6.*

1. U smislu članka 5. stavka 1. Direktive 2000/13/EZ, naziv pod kojim se prodaju proizvodi obuhvaćeni ovom Direktivom jest „dodatak prehrani”.

2. Označivanje, prezentacija i oglašavanje ne smiju pridavati dodacima prehrani svojstva prevencije, liječenja ili izlječenja bolesti ljudi, niti upućivati na takva svojstva.

3. Ne dovodeći u pitanje Direktivu 2000/13/EZ, naljepnica mora sadržavati sljedeće detalje:

- (a) nazive kategorija hranjivih tvari ili tvari koje obilježavaju proizvod ili navod o naravi tih hranjivih tvari;
- (b) udio proizvoda preporučen za dnevnu konzumaciju;
- (c) upozorenje da se ne smije premašiti navedena preporučena dnevna doza;
- (d) izjavu u smislu da se dodaci prehrani ne bi smjeli koristiti kao zamjena za raznoliku prehranu;
- (e) izjavu u smislu da bi proizvodi trebali biti spremljeni izvan dosega male djece.

*Članak 7.*

Označivanje, prezentiranje i oglašavanje dodataka prehrani ne smije uključivati nikakav navod u kojem stoji ili se implicira da uravnotežena i raznolika prehrana ne može općenito pružiti primjerene količine hranjivih tvari

Pravila za provedbu ovog članka mogu se odrediti u skladu s postupkom navedenim u članku 13. stavku 2.

*Članak 8.*

1. Količina hranjivih tvari ili tvari s prehrambenim ili fiziološkim učinkom prisutnim u proizvodu, deklariraju se na etiketi u brojčanom obliku. Jedinice koje se moraju koristiti za vitamine i minerale su one određene u Prilogu I.

Pravila za provedbu ovog stavka mogu se odrediti u skladu s postupkom navedenim u članku 13. stavku 2.

2. Količine hranjivih tvari ili ostalih deklariranih tvari moraju se navesti na naljepnici po udjelu proizvoda kako se preporučuje za dnevnu konzumaciju.

3. Informacije o vitaminima i mineralima također se moraju izraziti kao postotak referentnih vrijednosti navedenih, ovisno o slučaju, u Prilogu Direktivi 90/496/EEZ.

*Članak 9.*

1. Deklarirane vrijednosti navedene u članku 8. stavku 1. i stavku 2. jesu prosječne vrijednosti temeljene na proizvođačevoj analizi proizvoda.

**▼B**

O daljnjim pravilima za provedbu ovog stavka, posebno s obzirom na razlike među deklariranim vrijednostima i onima ustanovljenima tijekom službenih provjera, odlučuje se u skladu s postupkom navedenim u članku 13. stavku 2.

2. Postotak referentnih vrijednosti za vitamine i minerale naveden u članku 8. stavku 3. također se može dati u grafičkom obliku.

Pravila za provedbu ovog stavka mogu se usvojiti u skladu s postupkom navedenim u članku 13. stavku 2.

*Članak 10.*

Kako bi se omogućilo učinkovito nadziranje dodataka prehrani, države članice mogu zatražiti od proizvođača ili od osobe koja stavlja proizvod na tržište na svojem državnom području da obavijesti nadležnu vlast o stavljanju na tržište slanjem uzorka naljepnice koja se koristi za proizvod.

*Članak 11.*

1. Ne dovodeći u pitanje članak 4. stavak 7. države članice ne smiju, zbog razloga povezanih sa sastavom, proizvodnim specifikacijama, prikazom ili označivanjem, zabraniti ili ograničiti trgovinu proizvodima iz članka 1. koji su u skladu s ovom Direktivom i, gdje je prikladno, s aktima Zajednice usvojenim u provedbi ove Direktive.

2. Ne dovodeći u pitanje Ugovor, a posebno njegove članke 28. i 30., stavak 1. ne utječe na nacionalne odredbe koje su primjenjive u slučaju da ne postoje akti Zajednice usvojeni na temelju ove Direktive.

*Članak 12.*

1. U slučaju kad država članica, zbog novih informacija ili ponovne procjene postojećih informacija učinjene nakon što je ova Direktiva ili jedan od provedbenih akata Zajednice, ima detaljne razloge da ustanovi da proizvod iz članka 1. ugrožava zdravlje ljudi iako je u skladu s navedenom Direktivom ili navedenim aktima, ta država članica može privremeno suspendirati ili ograničiti primjenu dotičnih odredbi unutar svog državnog područja. Ona o tome mora odmah obavijestiti Komisiju i ostale države članice te navesti razloge svoje odluke.

2. Komisija što je prije moguće provjerava razloge koje je navela navedena država članica te se savjetuje s državama članicama u Stalnom odboru za prehrambeni lanac i zdravlje životinja i tada dostavlja svoje mišljenje bez odlaganja te poduzima prikladne mjere.

**▼M2**

3. Kako bi se otklonile teškoće opisane u stavku 1. i kako bi se zajamčila zaštita javnog zdravlja, Komisija donosi prilagodbe ove Direktive ili njezinih provedbenih mjera. Te se mjere, namijenjene izmjenama elemenata ove Direktive koji nisu ključni, *inter alia*, njezinom dopunom, donose u skladu s regulatornim postupkom s kontrolom predviđenim u članku 13. stavku 3. Na temelju žurnosti, Komisija radi donošenja navedenih prilagodbi može koristiti hitni postupak naveden u članku 13. stavku 4.



▼ **M2***Članak 13.*

1. Komisiji pomaže Stalni odbor za prehrambeni lanac i zdravlje životinja osnovan Uredbom (EZ) br. 178/2002 Europskog parlamenta i Vijeća <sup>(1)</sup>

2. Kod upućivanja na ovaj stavak, primjenjuju se članci 5. i 7. Odluke 1999/468/EZ, uzimajući u obzir odredbe članka 8. te Odluke.

Razdoblje utvrđeno člankom 5. stavkom 6. Odluke 1999/468/EZ je tri mjeseca.

3. Kod upućivanja na ovaj stavak, primjenjuju se članak 5. stavci 1. do 4. i članak 7. Odluke 1999/468/EZ, uzimajući u obzir odredbe članka 8. te Odluke.

4. Kod upućivanja na ovaj stavak, primjenjuju se članak 5.a stavci 1., 2., 4. i 6. te članak 7. Odluke 1999/468/EZ, uzimajući u obzir odredbe članka 8. te Odluke.

▼ **B***Članak 14.*

Određbe koje mogu imati učinak na javno zdravlje usvajaju se nakon savjetovanja s Europskom agencijom za sigurnost hrane.

*Članak 15.*

Države članice donose zakone i druge propise potrebne za usklađivanje s ovom Direktivom, do 31. srpnja 2003. One o tome odmah obavješćuju Komisiju.

Ti zakoni i drugi propisi primjenjuju se tako da:

- (a) dopuštaju trgovinu proizvodima koji su u skladu s ovom Direktivom, najkasnije od 1. kolovoza 2003.;
- (b) zabranjuju trgovinu proizvodima koji nisu u skladu s ovom Direktivom, najkasnije od 1. kolovoza 2005.

Kad države članice donose ove mjere, one sadržavaju uputu na ovu Direktivu ili se uz njih navodi takva uputa prilikom njihove službene objave. Države članice usvajaju načine izrade takve upute.

*Članak 16.*

Ova Direktiva stupa na snagu na dan objave u Službenom listu Europskih zajednica.

*Članak 17.*

Ova je Direktiva upućena državama članicama.

<sup>(1)</sup> SL L 31, 1.2.2002., str. 1.

**▼M3***PRILOG I.***Vitamini i minerali koji se mogu koristiti u proizvodnji dodataka prehrani****1. Vitamini**

Vitamin A (µg RE)

Vitamin D (µg)

Vitamin E (mg a-TE)

Vitamin K (µg)

Vitamin B1 (mg)

Vitamin B2 (mg)

Niacin (mg NE)

Pantotenska kiselina (mg)

Vitamin B6 (mg)

Folna kiselina (µg) <sup>(1)</sup>

Vitamin B12 (µg)

Biotin (µg)

Vitamin C (mg)

**2. Minerali**

Kalcij (mg)

Magnezij (mg)

Željezo (mg)

Bakar (µg)

Jod (µg)

Cink (mg)

Mangan (mg)

Natrij (mg)

Kalij (mg)

Selen (µg)

Krom (µg)

Molibden (µg)

Fluor (mg)

Klor (mg)

Fosfor (mg)

Bor (mg)

Silicij (mg)

<sup>(1)</sup> Folna kiselina je izraz uključen u Prilog I. Direktivi Komisije 2008/100/EZ od 28. listopada 2008. o izmjeni Direktive Vijeća 90/496/EEZ o označivanju hranjive vrijednosti hrane u odnosu na preporučene dnevne unose, pretvorbene faktore za izračun energetske vrijednosti i definicije u svrhu označivanja hranjive vrijednosti i obuhvaća sve oblike folata.

▼ **M3***PRILOG II.***Vitaminske i mineralne tvari koje se mogu koristiti u proizvodnji dodataka prehrani****A. Vitamini****1. VITAMIN A**

- (a) retinol
- (b) retinil-acetat
- (c) retinil-palmitat
- (d) beta-karoten

**2. VITAMIN D**

- (a) kolekalciferol
- (b) ergokalciferol

**3. VITAMIN E**

- (a) D-alfa-tokoferol
- (b) DL-alfa-tokoferol
- (c) D-alfa-tokoferil acetat
- (d) DL-alfa-tokoferil acetat
- (e) D-alfa-tokoferil kiseli sukcinat
- (f) mješavina tokoferola <sup>(1)</sup>
- (g) tokotrienol tokoferol <sup>(2)</sup>

**4. VITAMIN K**

- (a) filokinon (fitomenadion)
- (b) menakinon <sup>(3)</sup>

**5. VITAMIN B1**

- (a) tiamin-hidroklorid
- (b) tiamin-mononitrat
- (c) tiamin monofosfat klorid
- (d) tiamin pirofosfat klorid

**6. VITAMIN B2**

- (a) riboflavin
- (b) natrijev riboflavin-5'-fosfat

**7. NIACIN**

- (a) nikotinska kiselina
- (b) nikotinamid
- (c) inositol heksanikotinat (inositol heksaniacinat)

<sup>(1)</sup> Alfa-tokoferol < 20 %, beta-tokoferol < 10 %, gama-tokoferol 50–70 % i delta-tokoferol 10–30 %.

<sup>(2)</sup> Tipična razina pojedinačnih tokoferola i tokotrienola:

- 115 mg/g alfa-tokoferola (101 mg/g minimum)
- 5 mg/g beta-tokoferola (< 1 mg/g minimum)
- 45 mg/g gama-tokoferola (25 mg/g minimum)
- 12 mg/g delta-tokoferola (3 mg/g minimum)
- 67 mg/g alfa-tokotrienola (30 mg/g minimum)
- < 1 mg/g beta-tokotrienola (< 1 mg/g minimum)
- 82 mg/g gama-tokotrienola (45 mg/g minimum)
- 5 mg/g delta-tokotrienola (< 1 mg/g minimum).

<sup>(3)</sup> Menakinon je uglavnom u obliku menakinona-7 i minimalni udio menakinona-6.

▼ **M3**8. **PANTOTENSKA KISELINA**

- (a) kalcijev D-pantotenat
- (b) natrijev D-pantotenat
- (c) dekspantenol
- (d) pantetin

9. **VITAMIN B6**

- (a) piridoksin-hidroklorid
- (b) piridoksin 5'-fosfat
- (c) piridoksal 5'-fosfat

10. **FOLAT**

- (a) pteroilmonoglutaminska kiselina
- (b) kalcijev-L-metilfolat

▼ **M6**

- (c) (6S)-5-metiltetrahidrofolna kiselina, sol glukozamina

▼ **M3**11. **VITAMIN B12**

- (a) cijanokobalamin
- (b) hidroksokobalamin
- (c) 5'-deoksiadenosilkobalamin
- (d) metilkobalamin

12. **BIOTIN**

- (a) D-biotin

13. **VITAMIN C**

- (a) L-askorbinska kiselina
- (b) natrijev L-askorbat
- (c) kalcijev L-askorbat<sup>(1)</sup>
- (d) kalijev L-askorbat
- (e) L-askorbil 6-palmitat
- (f) magnezijev L-askorbat
- (g) cinkov L-askorbat

**B. Minerali**

- kalcijev acetat
- kalcijev L-askorbat
- kalcijev bisglicinat
- kalcijev karbonat
- kalcijev klorid
- kalcijev citrat malat
- kalcijeve soli limunske kiseline
- kalcijev glukonat
- kalcijev glicerofosfat
- kalcijev laktat
- kalcijev piruvat
- kalcijeve soli ortofosforne kiseline
- kalcijev sukcinat
- kalcijev hidroksid

<sup>(1)</sup> Može sadržavati do 2 % treonata.

**▼M3**

kalcijev L-lizinat  
kalcijev malat  
kalcijev oksid  
kalcijev L-pidolat  
kalcijev L-treonat  
kalcijev sulfat  
magnezijev acetat  
magnezijev L-askorbat  
magnezijev bisglicinat  
magnezijev karbonat  
magnezijev klorid  
magnezijske soli limunske kiseline  
magnezijev glukonat  
magnezijev glicerofosfat  
magnezijske soli ortofosforne kiseline  
magnezijev laktat  
magnezijev L-lizinat  
magnezijev hidroksid  
magnezijev malat  
magnezijev oksid  
magnezijev L-pidolat  
magnezijev kalij citrat  
magnezijev piruvat  
magnezijev sukcinat  
magnezijev sulfat  
magnezijev taurat  
magnezijev acetil taurat  
željezov karbonat  
željezov citrat  
željezov amonijev citrat  
željezov glukonat  
željezov fumarat  
željezo natrij difosfat  
željezov laktat  
željezov sulfat  
željezov difosfat (željezov pirofosfat)  
željezov saharat  
elementarno željezo (reducirano karbonilom, vodikom i elektrolitički)  
željezov bisglicinat  
željezov L-pidolat  
željezov fosfat

**▼ M4**

feri-amonij fosfat  
etilendiamintetraoctena kiselina

**▼ M3**

željezo (II) taurat  
bakrov karbonat  
bakrov citrat  
bakrov glukonat  
bakrov sulfat  
bakrov L-aspartat  
bakrov bisglicinat  
bakar-lizin kompleks  
bakar (II) oksid  
natrijev jodid  
natrijev jodat  
kalijev jodid  
kalijev jodat  
cinkov acetat  
cinkov L-askorbat  
cinkov L-aspartat  
cinkov bisglicinat  
cinkov klorid  
cinkov citrat  
cinkov glukonat  
cinkov laktat  
cinkov L-lizinat  
cinkov malat  
cinkov mono-L-metionin sulfat  
cinkov oksid  
cinkov karbonat  
cinkov L-pidolat  
cinkov pikolinat  
cinkov sulfat  
manganov askorbat  
manganov L-aspartat  
manganov bisglicinat  
manganov karbonat  
manganov klorid

▼ M3

manganov citrat  
 manganov glukonat  
 manganov glicerofosfat  
 manganov pidolat  
 manganov sulfat  
 natrijev bikarbonat  
 natrijev karbonat  
 natrijev klorid  
 natrijev citrat  
 natrijev glukonat  
 natrijev laktat  
 natrijev hidroksid  
 natrijeve soli ortofosforne kiseline

▼ M4

natrijev sulfat  
 kalijev sulfat

▼ M3

kalijev bikarbonat  
 kalijev karbonat  
 kalijev klorid  
 kalijev citrat  
 kalijev glukonat  
 kalijev glicerofosfat  
 kalijev laktat  
 kalijev hidroksid  
 kalijev L-pidolat  
 kalijev malat  
 kalijeve soli ortofosforne kiseline  
 L-selenometionin  
 selenom obogaćeni kvasci <sup>(1)</sup>  
 selenova kiselina  
 natrijev selenat  
 natrijev hidrogen selenit  
 natrijev selenit  
 krom (III) klorid

▼ M5

kromom obogaćen kvasac <sup>(2)</sup>

▼ M3

krom (III) laktat trihidrat  
 krom nitrat  
 krom pikolinat  
 krom (III) sulfat  
 amonijev molibdat (molibden (VI))  
 kalijev molibdat (molibden (VI))  
 natrijev molibdat (molibden (VI))

<sup>(1)</sup> Selenom obogaćeni kvasci proizvedeni iz kulture u prisutnosti natrijevog selenita kao izvora selena sadrže, u sušenom obliku stavljenom na tržište, najviše 2,5 mg Se/g. Dominantna vrsta organskog selena prisutna u kvascu je selenometionin (između 60 i 85 % ukupnog ekstrahiranog selena u proizvodu). Sadržaj drugih organskih selenovih spojeva, uključujući selenocistein, ne smije prijeći 10 % ukupnog ekstrahiranog selena. Razine anorganskog selena u pravilu ne smiju prelaziti 1 % ukupnog ekstrahiranog selena.

<sup>(2)</sup> Kromom obogaćen kvasac koji se proizvodi iz kulture *Saccharomyces cerevisiae* u prisutstvu kromovog (III) klorida kao izvora kroma i koji, u suhom obliku u kojem se stavljaju na tržište, sadržavaju 230–300 mg kroma/kg. Sadržaj kroma (VI) ne smije prelaziti 0,2 % ukupnog kroma.

▼ **M3**

kalcijev fluorid  
kalijev fluorid  
natrijev fluorid  
natrijev monofluorofosfat  
borna kiselina  
natrijev borat  
kolin-stabilna ortosilicijeva kiselina  
silicijev dioksid  
silicijeva kiselina <sup>(1)</sup>

---

<sup>(1)</sup> U obliku gela.